PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-294622

(43)Date of publication of application: 28.11.1989

(51)Int.CI.

A61K 31/41 A61K 31/41 A61K 31/41 // C07D293/12

(21)Application number: 63-125472

(71)Applicant: DAI ICHI SEIYAKU CO LTD

(22)Date of filing:

23.05.1988

(72)Inventor: SAKUMA KYOKO

ASHIDA SHINICHIRO MASAYASU HIROYUKI

(54) ADHESION OF LEUKOPENIA OR AGENT FOR SUPPRESSING AGGREGATION OF LEUKOPENIA

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an aggregation suppressing agent containing 2-phenyl-1,2-benzoisoselenazole-3(2H)-one and salt thereof as active ingredients, having adhesion and aggregation suppressing action for leukopenia and high safeness and useful in prevention and remedy for intravascular slight circulation disorder, etc.

CONSTITUTION: 2-Phenyl-1,2-benzoisoselenazole-3(2H)-one (hereinunder referred to as the compound A) and salt thereof are used as active ingredients. The compound A and salt thereof can be prepared in form of tablet, capsule, inhalant, granule, etc., and can be administered normally in oral, hypodermic, intramuscular or subcutaneous application. The dose is normally 20-200mg/adult.day, preferably 200-1000mg/adult.day in case of oral administration.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出題公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-294622

®Int. Cl. ⁴

職別配号

庁内整理番号

四公開 平成1年(1989)11月28日

A 61 K 31/41

ACB ABA ABY

7375-4C

// C 07 D 293/12

7431-4C審査請求 未請求 請求項の数 1 (全2頁)

9発明の名称 白血球の粘着又は凝集抑制制

②特 顧 昭63-125472

②出 顧 昭63(1988) 5月23日

@発明者 佐久間 京子 東

東京都江戸川区北葛西 1 丁目16番13号 第一製薬中央研究

BTP3

 東京都江戸川区北葛西 1 丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

 東京都中央区八丁場2丁目8番5号 第一製築株式会社内 東京都中央区日本権3丁目14番10号

明細音

1. 発明の名称

白血球の粘着又は瘀集抑制剤

2. 特許請求の範囲

?-フェニル-1,2- ベンゾイソセレナゾール-3 (2H)- オン又はその生理学的許容塩を有効成分と する白血球の粘着又は凝集抑制剤

3. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は、1-フェニル-1.1- ベンゾイソセレナ ゾール-1(IB)- オン (以下、化合物Aと称す)又 はその生理学的許容塩を有効成分とする白血球の 粘着又は複集抑制剤に関する。

<従来の技術>

正常状態では白血球が血管内皮制胞に粘着することはあってもそれはごく短時間にかぎられる。しかし飲小便環系に建血あるいは炎症等の例的到激が加むると白血球は血管内皮制胞に粘着して局所性の微小便環隔客を患起し、更に粘着した白血球は固有運動によって内皮細胞間を通過して内皮

下へ遊出し、そこで活性監索やリソゾーム酵素を放出して局所性の制設障害を起こすことが解明されている(Shaw,J.O.,Am,J.Pathol., 101, 185、1980,Pantone,J.C.,Vard,P.A.,Am,J.Pathol., 107 397、1982)。このことから、白血球の粘着を抑制する薬物には病的組織における微小領理障害及び組織障害に対する防禦効果を関帯できると考えられ、検討した結果、これらの防禦効果には全血系における白血球の結構又は緩集抑制作用が強く関与することが解明されるに至った(Thrombosis and Beneostasis 54、1、200、p-1165(1985))。

<発明が解決しようとする問題点>

かかる背景のもとに本発明者等は全血系において白血球の粘着又は要集を抑制する作用を受する 薬物について観意検討した結果本発明を完成した。

化合物 A はグルタチオンペルオキシダーゼ想抗 酸化作用及び抗炎症作用を有することが知られて いる (パイオケミカル・ファーマコロジー、32、 3235~3239、1984及び 32、3241~3245、1884)。 しかしながら、かかる作用は白血球の結構又は緩

特開平1-294622(2)

最抑制作用と結びつくものではない。

<発明の構成>

白血球の粘着又は要集により引き起される後級としては微小循環障害並びに血管壁及びその周辺 組織の損傷をあげることができ、更に節記微小症 環障害の具体例としては成人型呼吸緩迫症。動脈 硬化、ショック肺等のショック症々、末梢動脈節 変建等をあげることができる。

化合物 A 又はその生理学的許容塩は公知の製剤 技術により鋭剤、カブセル剤、散剤、関粒剤又は 注射剤等の剤型に製剤化可能であり、通常経口、 皮下、筋肉内あるいは静脈内に投与される。 錠剤 の具体的処方例を以下に示す。

锭剤

at	liing
ステアリン酸マグネシウム	2 m g
結晶セルロース	40mg
てんぶん	Sag
カルポキシメチルセルロース	25 mg
化合物 A	5 B m g

た。即ち、休里 148~183gのウイスター今道系雄 性ラットを一夜絶食させたのち、化合物 A を 6.5% ツイーン80に御解して鉄筒液を10ml/kg の容量で 経口投与した。1時間後にペントパルピタールナ トリクム麻酔(40mg/kg,原腔内投与)下で抗疫固 剤として1/10容量のヘパリン語弦(生理会塩液中 に40単位/#1のヘパリンを含有)を用い心臓より 採血した。白血球の粘着及び摂集はクロノログ・ アグリゴメーター(540型)(クロノログ社。ア メリカ)を用いインピーダンス法で想定した。即 ち。セル内漢度を37℃に、スターラーの回転速度 を1000rpm に設定し、血液 imlに対して img/ml のサイトカラシンB宿液、 ful を協加し、 1 分後に 5.MMのロイコトリエン B。 榕被(白血菜の 粘着及び要集競導剤)を10μ1 加えて白血球の 粘着及び要集を誘発した。誘導剤活力 6分後にイ ンピーダンス変化(ムロ)を測定し、これを白血 球の粘着及び硬集の指標とした。測定値を平均値 ±標準調差で示し、統計的有意性をt−検定により 料定した。結果を表2に示した。

化合物Aは安全性の高い化合物であり、そのマウス及びラットに対する急性毒性値(LDso)を以下の表1に示す。

表 1

助物組	设与鞋器	LDs o (mg/kg)	
マウス	p.o. [.p.	> 8810 740	
ラット	p.o. i.p.	> 6810 \$80	

化合物 A 又はその生理学的許容亀の投与量は通常成人一人当り疑口投与の場合 20~2000mg/日。好ましくは 200~1000mg/日であり、患者の症状に応じて適宜増減すればよい。

以下、本発明を更に実施例により説明するが、 本発明はこれによって限定されるものではない。 実施例

ラットの金血系における白血球の粘着又は疲臭 に対する化合物Aの作用を次の方法により測定し

表 2

化合物 A の投与量 (ag/kg)	例数	インピータンス 変化 (△ Ω)	抑制率 (4)
0	5	8.50 1.96	0
0.3	5	4.70 1.53	50.5
3	5 ·	2.30 1.28	75.8**

** P<8.01 (対照群との比較)

表 2 に示すごとく化合物 A は 0.3 m 8/k 8の使用量で白血球の粘着又は凝集の抑制傾向を示し、1m 8/k 8以上の投与量では有為な抑制効果を示した。

したがって、化合物Aは血管内における白血球の粘着又は要集によって引起こされる微小領導障害並びに粘着又は要集により活性化された白血球によって引起こされる血管壁及び周辺組織の損傷の予防と治療に有用であることが確認された。